

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Auktoriserad

- Tilmicosin

Product identification

Läkemedlets namn:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:****• Nöt**

- Meat and offal. 70 dygn

• Får

- Meat and offal. 42 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA91

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Polen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

9/06/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1987

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0141/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Storbritannien (Nordirland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015589>